

Please Click here to view the drawing

Korean FullDoc. 🕍 English Fulltext



KOREAN INTELLECTUAL PROPERTY OFFICE

KOREAN PATENT ABSTRACTS

(11)Publication number:

1020010081362 A

(43) Date of publication of application: 29.08.2001

(21)Application number:

1020000006745

(71)Applicant:

KOREA INSTITUTE OF

(22)Date of filing:

14.02.2000

SCIENCE AND TECHNOLOGY

(72)Inventor:

KIM, SU HYEON KIM, YEONG HA LEE, SU HONG PARK, GI DONG

(51)Int. CI

C08F 293/00

(54) BIO-DEGRADABLE TRIBLOCK CO-POLYMER FOR MEDICAL USE AND PREPARATION METHOD THEREOF (57) Abstract:

PURPOSE: Provided are a triblock co-polymer comprising polyethylene glycol/polylactide(or polyglycolide or polycaprolactone)/polyetheylene glycol with enhanced reactivity and its preparation method. This co-polymer is used in tissue engineering or as a slow releasing matrix of drugs or pesticides by bio-compatible ester group. The product is selected from the triblock co-polymers shown by chemical formula 1, 2, 3 and 4 for each purpose. CONSTITUTION: The triblock co-polymer is represented by chemical formula 1, 2, 3 and 4 (formula 1 is PEG-COO-PL-OCO-PEG, formula 2 is PEG-COO-PG-OCO-PEG, formula 3 is PEG-COO-(PL/PG)-OCO-PEG, and formula 4 is PEG-COO-PCL-OCO-PEG), where PEG is polyethylene glycol, PL is polylactide, PG is polyglycolide and PCL is polycaprolactone. The mol. wt. of polylactide, polyglycolide, polylactide/polyglycolide and polycaprolactone is 500-30,000 and polyetheylene glycol has 750-10,000 mol. wt.. The triblock co-polymer is prepared by coupling polylactide(or polyglycolide or polycaprolactone) with OH group at both end with polyetheylene glycol which has very reactive acyl halide group at one end with pyridine as a catalyst.

COPYRIGHT 2001 KIPO

Legal Status

Date of request for an examination (20000214)

Notification date of refusal decision (00000000)

Final disposal of an application (registration)

Date of final disposal of an application (20021002)

Patent registration number (1003580270000)

Date of registration (20021010)

Number of opposition against the grant of a patent ()

Date of opposition against the grant of a patent (00000000)

Number of trial against decision to refuse ()

J01-0081362

(19) 대한민국특허청(KR) (12) 공개특허공보(A)

(51) Int. CI. COBF 293/00

(11) 공개번호 특2001-0081362 (43) 공개일자 2001년 10월 29일

10-2000-0006745 (21) 출원번호 (22) 출원일자 2000년 02월 14일 (71) 출원인 한국과학기술연구원 박호군 서울 성복구 하월곡2등 39-1 (72) 발명자 김영하 서울특별시킨님구입구정통한 8미파트62-1103 김수현 처율특별자서대문구홍은1등455박산마파트(16-130)· 박기통 사물事者자시초·무시초등 333건등0HITLE 5-710 서울특별시는맹구대조등 14-13821/2

(74) 대리인

丛从君子: 以善

(SI) 의료용 생분해성 삼중블록 공중합체 및 그의 제조 방법

주성민, 장수길

본 발명은 반용성이 향상된 출리에틸렌글리를/둘리락 타이드(또는 틀리글리플라이드 또는 물리카프로락 론)/플리에틸렌글리율 삼중불록(trib)ock) 공중합체 및 그의 제조 방법에 관한 것이다. 더욱 상세히 말 하지면, 본 발명은 양말단에 하드록시기를 갖는 물리락타이드(또는 둘리글리플라이드 또는 물리카프로락 본)을 합성한 후, 한쪽 말단에 반응성이 매우 큰 마실할라이드기를 갖는 물리에틸렌글리를 과 커플링 (coupling) 반응시킴으로써 얼머지는 삼중불록 공중합체 및 그의 제조 방법에 관한 것이다.

본 발명의 삼층 불록 공중합체는 생체적합성이 유수한 에스테르 구조를 갖가 때문에 약제의 서방성 때트 릭스 및 조직공학 등에 사용되는 생채 지료 등으로 광범위하게 응용될 수 있다.

출리에 윌렌급리콜, 폴리틱[[이드, 플리글리콜라이드, 플리카프로막론, 삼중블록 공중합체, 생채 제료

MAH

BR BAR PER

四四四 甲醇

监督的 电放长 刀盒竖印 更 3 黑印鸟 苦酒刀命

본 발명은 반응성이 향상된 물리에틸렌글리를/돌리락 타이드(또는 물리글리플라이드 또는 물리카프로락 론)/폴리에틸렌글리콜 삼중불록(triblock) 공중합체 및 그의 제조 방법에 관한 것이다... 더욱 삼세히 말 하지면, 본 말당은 영말단에 히드혹시기를 갖는 물리락타이드(또는 물리글리플라이드 또는 물리카프로락 론)를 합성한 후, 한쪽 말단에 반응성이 매우 큰 아실할라이드기를 갖는 물리에틸렌글리콜과 커플링 (coupling)시킴으로써 얻어지는 삼중불록 공중합체 및 그의 제조 방법에 관한 것이다:

분해성 고분자 조재의 응용 분이 중 가장 확발하 연구되고 있는 분이가 의한 분이이다. 일반 의료용 고 분자가 생체의 일부를 대체하여 영구적으로 사용되는데 변하며, 생체 분해성 고분자는 생체의 치유를 돕 는 한서적인:재료로 사용되며 그 가능을 다한 후 생채 내에서 신진대사를 통해 소멸된다. 생체 분해성 고분자의 미와 같은 특성은 상처 치유 후 별도의 제거 수술이 필요치 않으며 또한 상처가 치유될에 따라 서서히 분해되어 새로 생성된 조직이 흥분한 기능을 갖게 하는데 도움을 주게 된다.

생체 분해성 고분자는 생체 내에서 반드시 적합성을 가져야 하므로, 졸리락타이드, 클리글리둘라이드, 클 리카프락틱, 폴리에틸렌글리쿨 등의 제한된 소재를 만이 응용되고 있다. 둘리락타이드와 폴리에틸렌글 리빨을 이용한 생체 분해성 고분자는 주로 불록 공중합체의 형태로 많이 연구되어 왔다. 미와 같은 고분 자 물질은 소수성인 즐리락타이드와 친수성인 플리에틸렌글리쿨로 구성되어 용액 상에서 마이셸(micell e)의 형태를 가지며, 또한 소수성인 플리락타이드를 친수화시킬 수 있으므로 약제의 서방성 매트릭스 및

조직공학 등에 사용되는 생체 재료는 날범위하게 응용할 수 있다.

클리막타이드와 클리애틸렌글리목로 이루어진 불록 공중합체는 플에서 하이드로겔(hydrosel)을 형성하다 온도와 해 등의 변화 요안에 의해 젤(sel) 또는 불(sol)의 형태를 이를 수 있어 약제의 서방성 매트릭스 로서 사용 가능한 거등이 나타남아 보고된 바 있다(Macromol, Chem. Phys; 198, 3385-3395(1997)).

그러나, 이러한 물록 공중합체는 대부분 물리에탈렌글리뮬에 의해 락타이드(lactide)를 개환중합합으로써 생성되는 이중불록 또는 삼중불록의 형태이며, 삼중불록의 경우 청수성안 물리에탈렌글리큘이 가운데 위치하며 소수성인 물리탁타이드의 구조배달을 갖는 공중합체가 대부분이다. 이러한 구조배달을 갖는 물록 공중합체와 비교해 볼 때, 물리에윌렌글리뮬의 구조배달을 갖는 공중합체와 비교해 볼 때, 물리에윌렌글리플의 구조배달을 갖는 공중합체는 하이드로갤로 미용할 경우 물리적 형태에 있어 보다 단단한 마이설을 형성할 수 있는 있점이 있다. 또한 양말타에 천수성인 물리에윌렌글리튬이 존재함으로써 친수화 효과가 더욱 크며, 특히 소수성 제료와 친수성 재료의 상용화 및 소수성 제료의 표면 친수화에 매우 뛰어난 효과를 나타낼 것으로 기대된다.

상기와 같은 장전불로 인해, 불리에틸렌글리물/폴리락타이드/불리에틸렌글리물의 구조배달을 갖는 심중불 목 공중합체물 합성하려는 노력이 많이 전략되어 왔다.

이러한 삼중불록 공중한체를 합성하기 위해, 합성된 고본자의 말단기를 커플링시키는 방법이 많이 사용되고 있으며, 이 경우 교본자 말단에 위치한 작용기 (functional group)가 때우 높은 반응성을 키져야 커를 할 반응이 정량적으로 진행되어 목적하는 정확한 구조의 불록 공중합체를 제조할 수 있다.

일반적으로 많이 사용되는 방법은 디에털 아조디카르복설레이트 (DFAD)》 트리페닐포스핀 (TPP). 13-디시 클로현실카르보디에마드 (DCC) 또는 4-디에털아미노피리된 (DAAP) 등의 커플링제(coupiling Asent)를 사용하여 교보자 일당에 위치한 히드톡시기와 키르복실기를 반응시키는 것이다. 이러한 방법은 일반 유기화 한글의 커플링에 많이 이용되고 있으나, 교보자 말단기의 커플링 반응에 이용하는 경우 반응성이 그다지 높지 않기 때문에 불특 공중합체의 수독률이 매우 낮고, 또한 반응 중 사용된 축매플룰 제거하기가 설치

한편, 최근에는 반응성이 매우 큰 디이소시아네이트 작용기를 이용하여 높은 반응물을 수독하는 방법이 많이 사용되고 있다(네. Polya, Sch., Part At Polya Chen, 37, 751-760(1999)). 그러나, 미러한 방법으로 제조된 물을 공중합체에는 독성이 강한 디이스시아네이트 작용기가 잔존하는 단점이 있다.

따라서, 이러한 불통 공중합체를 제조합에 있어서 높은 반응성을 유지하며, 생생되는 공중합체가 무특성 인 에스테르 구조로만 연결될 수 있도록 제조하는 것이 매우 중요하다.

世界的 以集团及 部上 对命令 多用

본 발명의 목적은 M스테르 구조를 갖는 무특성의 생분해성 삼중불록 공중합체 및 빈용성미 높은 작용기 물 갖는 출발 물질을 사용하며 삼기 생분해성 삼중불록 공중합체를 높은 수울로 제조하는 방법을 제공하 는 것이다.

발명의 구성 및 곡동

본 발명자들은 잠기 목적을 당성하고자 예의 연구를 수행한 경기, 한쪽 말단에 반응성이 매우 큰 이실할 라이트기를 도입한 둘리에틸렌골리를과 응말단에 하드록시기를 갖는 플라라타이트(또는 플리글리플라이트 또는 플리카프로락론)를 기울링시킴으로써 반응 후 에스테르 구조를 갖는 성공설록 공중합체를 고수들로 제조할 수 있음을 발견하였다.

[[[라서, 본 발명은 천수성/소수성/천수성의 구조배열을 갖는 빨리에 빨렌골리를 (플리락타이드(또는 둘리국 리콜라이드 또는 둘리카프로락론)/클리에틸렌골리를 공중합체 및 그의 제조 방법에 관한 것이다.

본 발명에 따른 공중합체는 한쪽 말단에 반응성이 매우 큰 마실할라이드기를 갖는 클리메틸렌글리즘과 양 말단에 히드루시기를 갖는 클리막타이드 (또는 클리글리클리이드 또는 플리커프로락론)를 끄라면의 존재 하에 커플링시킴으로써 제조할 수 있다:

본 발명은 특히 하기 화학식 1 내지 4의 공중합체로 이루어지는 군 중에서 선택되는 생분해정 삼중불록 공중합체을 제공하는 것이다.

과무식 / PEG-COO-PL-0CO-PEG

좌학식 2 PEG-COO-PG-CCO-PEG

3443 PEG-COO-(PL/PB)-0CO-PEB

교육의 4 PEG-COO-PCL-OCO-PEG

삼기 식에서,

PEG는 풀리애틸렌글리콜이고,

면은 물리탁타이드이고,

여는 물리 금리 물리이 드이고,

PCL은 플리카프로락톤이다.

는 발명에 따르면, 우선 양말단에 하드록실기를 갖는 물리락타이드는 2가 말을 존재 하에서 탁타이드 단당체의 개환 반응에 의해서 합성된다. 이 개환 중합 반응은 목도산 주석(stannois octoate)과 같은 통상의 휴매를 사용하여 가열 감압 하에 수행한다. 중합 개시제로서, 2가 말할만 메틸렌글라뀰, 1,3-프로판대물, 1,4-부타디물, 1,5-핵산다물과 같은 여.성-말립다물을 사용하면, 생성되는 물리탁타이드는 양말단에 하드록시기를 갖게 된다(반응식 1 참조), 이 때 개시제와 단당체의 참가량에 따라 분자량을 다양하게 갖도록 조절할 수 있다. 물리글리콜라이드와 물리카프로락론도 동일한 방법으로 제조할 수 있다.

#841

한편, 한쪽 말단이 마실할린이도기인 룸리에틸렌글리를은 2단계 반응에 의해 합성할 수 있다. 1단계는 말단의 하드록시기를 키르륵실기로 치환하는 과정이다. 2단계는 치환된 카르륵실기를 마실할라이드기로 치환하는 과정이다. 먼저 모노메톡시를리에틸렌글리를 (파PEI)의 한쪽 말단에 위치한 하드록시기를 마셔P(4-디메탈마미노피리단)와 트리에틸이단(TEA) 홍대 하에서 무수 속신찬 (suscinio anhydride)과 반응 시계 말단에 카르륵실기를 도입한다 (반응식 2 정조). 이 때, 반응에 사용되는 용패가 메틸렌플로리어드, 와 플로로포플과 같은 비극성일 경우 반응이 거의 진행되지 못하며, 1,4-디이옥산과 같은 국성이 큰 용때 일 경우에 반응이 매우 잘 진행된다.

'한쪽 말단이 카르눅살기인 모노에독시를리메틸렌글리를 (#PER-COOH)은 티오늴플로라이드와 반응하여 카르 톡실기를 반응성이 큰 마실컬라이드기로 전환된다.. 이 반응은 메틸렌플로라이드 용매 중에서 60 'C에서 3 내지 4시간 수행된다.. 이렇게 합성된 한쪽 말단이 마실컬라이드기인 모노메톡시 둘리메틸렌글리플 (#PER-COOH)은 높은 반응성으로 인해 때무 불안정하며 장기간 보완시 공기 중의 수분과 반응하여 다시 빠ER-COOH로 전환되므로 반응 후 즉시 커플링 반응에 사용하여야 한다.

进者42

한쪽 말단이 마실할라이드기인 모노메루시출리에틸렌글리콜(mrs-DOC)과 앞서 합성된 양말단이 하드록시 기인 플리타 타데드(OK-P)-메)를 거돌릴 반응시켜 플리에틸렌글리콜/플리릭타이드/플리에틸렌글리콜 공중 합체를 제조한다(반응작·3 참조). 반응시 용매일과 동시에 촉매로서 가능하는 열기성의 때라틴이 사용되 대, 이는 반응 중 발생되는 엄화수소를 제거하며 반응을 정반용 쪽으로 유도하는 역할을 한다. 또한 피리틴 참가시 발멸반응이 일어나므로 OC에서 조금씩 참가하며 반응시킨다. 변금식 3

미와 같은 방법으로 제조된 물리메틸랜글리물/폴리타타미드/폴리메틸랜글리물 공중합체는 90%미상의 정략적인 수량로 얻어졌으며, [7-18 및 "F-MMRH 인해서 각각인 작용기름의 도입 및 및단기름의 커플링 반응물 확인할 수 있었다. 또한, "F-MMRH 본석된 타타미드와 메틸렌글리를 단당체의 제본비를 통해 90% 미상의 높은 반응물을 확인하였다. 대한 (Bel. Permektion Chromatography) 분자량 측정 결과, 제조단 삼중불록 공중합체는 단일 패턴인(Unimodel) 분자량 분포를 나타내며, 플리라타이드 및 플리메틸랜글리콜 각각의 분지량보다 크게 나타남으로써 완전한 구조의 삼중불록 공중합체를 얻었음을 확인하였다.

열중량 분석(Thermai Gravimetric Analysis, TGA) 결과 제조된 삼중등록 공중합제는 출리탁타이드보다 높은 열분해 온도를 나타내었다. 일반적으로 불리탁타이드의 열분하는 하드록서 말단기에 의한 언지핑 기진(Unzipping mechanism)에 의해 말생하는 것으로 보고되고 있으며(Polymer, 2229-2224, 29, (1988)). 삼중등록 공중합체는 등리탁타이드 말단 하드록시기가 물리에 팔렌글리를 로 치횐되어 열분해가 억제된 것으로 사료된다. 시차 주사 열분석 (Differentia) Scarning Calorimeter, DSC) 결과, 제조된 삼중등록 공 중합체는 물리탁타이드와 비교하여 결정화 온도와 응용 온도가 감소하였고, 응용 엔탈피도 감소하였다. 미러한 감소 현상은 도입된 모모에록시물리에틸렌글리물의 분자량이 증가함에 따라 비례하여 증가하였다.

친수성 정도를 알 수 있는 정적 접촉각(static contact angle) 측정시에, 둘리락타이드의 도엽은 친수성 를 급격히 감소시켰으며, 플리막타이드의 분자량이 풀수록 소수성이 증가하였다.

소수성 고분자로 클리락타이드 대신 클리글리콜라이드 또는 클리카프로락본을 제조한 경우에도 완전한 구조의 삼중병통 공중합체가 일어졌으며, 유시한 열쩍 특성과 친수성을 나타내었다.

<실시에 1>

건조된 100ml 유리 앱플에 단량체인 노력타이드 17.200s(0.120를)를 넣고, 촉매로서 옥토산 주석 0.205g(0.00066품)과 개시제로서 1.6-현산다을 0.598s(0.005를)을 참가하였다. 데를론으로 코팅된 마그 대략 바를 앱플에 넣고 반응물이 담긴 앱률을 0.01mmls에서 20보간 진공 상태를 유지하여 수분들 제가하고 건조 활소를 주인하였으며; 이 과정을 3회 반복하고 건공 하에서 앱률을 토치로 가열하여 복합하였다. 봉합된 앱률을 130억의 오일 조(bath)에 넣고 교반하며 5시간 동안 증합을 진행하였다. 공합이 진행됨에 따라 공합계는 점도가 높아졌으며, 교반이 불가능하게 되었다. 공합계는 초기에 루명한 웹 상태였으나 반응이 진행됨에 따라 흰색의 교체로 변하였다. 반응을 증절한 후 앱률을 액체 활소를 사용하여 충분히 남각시킨 후 마괴하고 공중합체를 회수하였다. 한유를 증절한 후 앱률을 액체 활소를 사용하여 충분하 남각시킨 후 마괴하고 공중합체를 회수하였다. 한유를 증절한 후 앱률을 액체 원소를 사용하여 충분하는 시켜 속매와 미반응 단량체 및 저분자동의 울리고대를 제가한 플로르프롤에 당해시킨 후 메탄들에 참전시켜 속매와 미반응 단량체 및 저분자동의 울리고대를 제가한 플로르프롤에 당해시킨 후 제안되는 전략 건조하였다. 일어진 중합체는 환석을 띄었으며 수목들은 90% 이상의 정량적인 수치로 일어졌다. 수소(개) 핵지기공명 분석으로부터 개시제에 의해 탁대이드가 개환되었고, 양 말단기에 하드록시기가 도입되었음을 확인하였다. 말단기와 단량체의 작분비를 통해 분자동이 약 4700인을 확인하였다. 시차 주사 열분석법으로 측정된 유리 전이 온도와 등을 온도는 각각 49.5억와 147.0억의 의원하였다. 시차 주사 열분석법으로 측정된 유리 전이 온도와 등을 온도는 각각 49.5억와 147.0억의 있다.

개시제인 1,6-핵산다출과 단량체인 라타이드의 물비율을 조절하여 분자량이 500 내지 30,000인 물리탁타 이드(HD-PC-HH)을 제조하였다. 또한 1,6-핵산다을 대신에 1,4-부타디를 및 1,3-프로판디율을 사용하며 동일한 방법으로 물리락타이드(HD-PC-H)를 제조하였다.

<실치예 2

25 mL 플라스크에 150 mL의 1.4-디옥산을 넣고, 한쪽 말단이 하드록시기인 모노메록시플리메틸랜글리콜 (mPEO-OH, 보자랑 750) 10.07 a(0.0134를)과 무수 숙신산 2:0180a(0.020)를)을 각각 참가하고, 흑매로서 DMAP 1.643g(0.0134를)과 TEA 1.355a (0.0134를)을 참가하였다. 삼온에서 24시간 반응시킨 후 건공증류 하며 용매를 제거하고 사용화탄소를 사용하며 생성물을 용해시킨 후 여과하며 미반용의 무수 숙신산을 제 거하였다. 여과된 용액을 차가운 메틸메테르 용때에 참견시킨 후 상은에서 12시간 미상 전공 건조하였다. 반응 후 수소(위) 핵자기공명 분석으로부터 헤드록시기에 의해 무수 숙신산이 개환되어 말단 에 카르복실기가 도입되었음을 확인하였다.

분자량이 각각 750 내지 18,000인 모노메톡서콜리메릴렌글리콜을 사용하며 상기와 동일한 방법으로 합성

하고 정제하며 각각의 생성률(mPEG-. ...)) 수독하였다.

<실시에:3>

50ml 플라스크에 실시에 2에서 합성된 mPEG-COOM 2.785 g(0,0037출)을 참가한 후 50 mL의 정재된 메틸랜 클로라이드에 완전히 용해시켰다. 티오날클로라이드 0.68g(0.0074출)와 축매로서의 디메틸포를마이드 2. 방울을 참가한 후 50 c에서 약 3시간 동안 반응시킨 후 진공중류하여 용매와 미반응 티오닐플로라이드를 제거하였다. 수소(귀) 책자기공명 분석에 의해 말단에 마실할라이드기가 도입되었음을 확인하였으며, 확 인된 사료는 즉시 커롤링 반응에 사용하였다.

실시에 2에 의해 합성된 분자량이 각각 750 LH지 10,000이고, 말단기에 카르륵실기가 도입된 모노베루시 물리메틸렌글리콜(mPEG-COOK)도 상기와 동일한 방법으로 합성하여 각각의 생성물(mPEG-COOK)를 제조하였다.

<실시대 4>

50ml 출라스크에 실시에 3에서 합성된 분지량 750의 mPE8-COC) 2,70s(0.0032물)과 실시에 1에서 합성된 분지량 4700의 통리탁타이드(HO-PL-M), 3,67s(약 0.00076물)을 참가한 후 완전히 질소 분위기로 치환시켰 다. 이건의 방조를 이용하여 반응 용기의 온도를 충분하 낮게 유지한 후 정제된 피리된 20ml를 조금씩 첨 기한 후 온도를 성은으로 유지하여 24시간 반응시켰다. 반응 음액을 베란돌에 참전시킨 후 원실분리하였 다. 메탄골에 참전시킨 후 원실분리하는 과정을 2~3회 반복하여 과당의 모노메록시플리에틸렌글리출을 완전히 제거하여 앞이진 시로는 성은에서 12시간 이상 진공 건조하였다. 반응 후 수소(개) 핵자기공명 분석으로부터 말단의 하드록시키와 마실컬라이드기가 정량적으로 개물링되었음을 확인하였다. 또한, GPC 분석 결과, 제조된 상용분들 공용합체는 물리락 타미드와 물리에틸렌글리플 의 분지당보다 크게 L타났으다. 단일 파턴의 분지량 분포를 나타내었다. 미로째 완전한 구조의 상용물록 공용합체의 제조를 확인하였다.

또한, 실시에 1과 실시에 3에서 수둑된 통질률을 사용하여 상기와 동일한 방법으로 합성하고 정제하여 각 각의 생성물을 수독하고, 동일한 분석을 수행하여 삼중불통 협성을 확인하였다.

CALIDI F

단당체로자 글리튬라이드 13.920e(0.120출) 및 개시제로서 1.4구부턴디움을 사용하고 반응온도가 170˚단인 것을 제외하고는, 실시에 1에 기재된 것과 동일한 방법으로 플리글라플라이드(86)를 제조하였다. 개시제 인 1.4구탁디움과 단당체인 글라플라이드의 물비움을 조절하여 분자량이 500 내지 30.000인 PG를 제조하였다. 또한, 제조된 시로는 실시에 4만 동일한 제조 방법을 마용해 실시에 30대서 제조된 제26-600대와 커물림 반응하며 콜라메틸렌글라플/폴라글라콜라의드/폴라메틸렌글라콜 삼중블록 공중합체를 제조하였다.

<실시대 6>

단량체로서 릭타이드 12:096s(0,084를)와 교리물라이드 4:176s(0,360를)을 사용하고 반응온도가 140°인 기를 게임하고는, 실시에 1에 기재된 것과 동일한 방법으로 둘리락타이드/글리물라이드(PL/PB)의 공중한 체를 제조하였다. 개시제인 1:3-프로판디돌과 단량체안 탁타이드와 글리물라이드의 클비율을 조합하여 분자량이:500 내지 30,000인 PL/PB의 공중합체를 제조하였다. 또한, 제조된 시로는 실시에 4와 동일한 제조 방법을 이용해 실시에 3에서 제조된 mPEG-COCI와 커플링 반응하며 둘리메틸랜글라콜/플리글리콜라이드-플리릭타이드/콜리에틸랜글라콜 삼중불록 공중합체를 제조하였다.

<실시대 7>

단량체로서 카프로막론 13.580s(0.120름)을 사용하고 반응 본도가 140°C인 것을 제외하고는, 실시에 1에 기재된 것과 동일한 방법으로 돌리카프로탁론(PC)을 제조하였다. 개시제인 1,6-핵산대들과 단량체인 카프로탁론의 물비들을 조절하며 분자량이 500 내지 30,000인 PCI을 합성하였다. 또한, 제조된 시로는 실시에 4인 같은 재조 방법을 이용해 실시에 3에서 제조된 바면을 COC(와 커플링 반용하며 둘리에틸렌글리콜/돌리카프로탁론/돌리에틸렌글리콜 삼중블록 공중합체를 제조하였다.

284 BB

본 발명의 출리에틸렌글리콜/돌리막 EI이드(또는 물리글리콜라이드 또는 물리카프로락론)/폴리에틸렌글리 골 삼중북통 공중합체 제조·방법은 기존에 사용되었던 커플링 반응에 비해 때무 높은 반응 수울을 얻을 수 있으며, 본 발명의 삼중 불록 공중합체는 분자생의 형태가 예소되로 커톨링으로 연결되어 체내의 대사 과정에서 인체에 무해한 형태로 소멸될 수 있다.

이러한 공중합체는 양말단에 천수기가 모임될으로써 생체 재료를 보다 효과적으로 천수화시키는데 용이하다. 또한, 클리막타이드(또는 클리글리콜라이드 또는 클리카프로락론)와 돌리에틸렌글리콜의 본자량 조절을 통하며 돌성 및 천수성을 조절할 수 있다. 경제 재료로서 다양하게 미용될 수 있다. 구조적으로 볼때, 하이드로렉을 마을 수 있는 물질로서 통히 약을 방을 재료로 유용하게 사용될 수 있다. 또한 얻어진 공중합체는 열적으로 안정하며 재료의 열차리지 발생할 수 있는 불성의 저하를 방지할 수 있다.

'이러한 재료는 생체 출수성 재료, 조직공학을 재료, 동약 또는 의약, 약제의 서방성 배트릭스 등으로 광 범위하게 응용될 수 있다.

(57) 경구의 범위

청구합 1

하기 화학식) 내지 4의 공중합체로 이루어지는 군 중에서 선택되는 생분해성 삼중불록 공중합체:

<화학식 1>

PEG-COO-PL-OCO-PEB

(화학식 2)

PEG-C00-PG-000-PEG

<한학식 3>

PEG-COO-(PL/PB)-0CO-PEB

<하십 4>

PEG-COO-PCL-OCO-PEG

상기 식에서:

PEC는 클리에틸렌귤리콜미고,

PL은 출리확단이트이고,

PG는 중리달리물라이드이고.

PQ은 불리카프로막론이다.

경구함 2

제 할아 있어서 200의 분자량이 250 내지 30 000인 것을 특징으로 하는 생분해성 삼중불록 중공합계

* J& 3

제(항에 있어서) 둘리막타이트》 불리글리물라이드, 불리탁타미드/불리글리물라이드 또는 불리카프로락은 의 분자량이 500 내자 30,000인 것을 특징으로 하는 생분해성 삼중철목 공중합체.

성구한 4

한쪽 말단에 반응성이 매우 큰 마실할라야드기를 갖는 통리에틸렌글리콜롱 피리단의 존재 하에 양말단에 하드복시기를 갖는 폴리락타이드, 폴리글리콜라이드, 폴리락타이드/물리글리콜라이드 또는 둘리카프로락 본과 귀돌림시키는 것을 포함하는 삼중 볼록 공중합체약 제조 방법을